(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A) (11) 特許出願公開番号

特開2004-258026 (P2004-258026A)

(43) 公開日 平成16年9月16日(2004.9.16)

(51) Int.C1. ⁷	FI	FI			テーマコード (参考)				
GO1N 33/53	GO1N	33/53	ZNAM		4 B C	24			
C 1 2 M 1/00	C12M C12N C12N	1/00	A		4B029				
C 1 2 N 15/09		15/00	A	4B063					
// C12Q 1/68		15/00	F						
GO1N 37/00	C12Q	1/68	A						
	審査請求 未	請求 請	求項の数 14	ОL	(全 24	頁)	最終頁	に紡	ŧሩ
(21) 出願番号	特願2004-30904 (P2004-30904)	(71) 出題	人 0000010	07					
(22) 出願日	平成16年2月6日 (2004.2.6)		キヤノン	株式会	往				
(31) 優先權主張番号 特願2003-31670 (P2003-31670)			東京都力	田区下	丸子3	丁目3 ()番2	号	
(32) 優先日	平成15年2月7日 (2003.2.7)	(74) 代理	星人 1001237	88					
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)		弁理士	宮崎	昭夫				
		(74) 代理	■人 1001062	97					
(特許庁注:以下の	ものは登録商標)		弁理士	伊藤	克博				
1. パブルジェット		(74) 代理	L人 1001061	38					
			弁理士	石檔	政幸				
		(72) 発明	門者 岡田 貞	克					
			東京都力	田区下	九子3	7目3()番2	号	牛
			ヤノン杉						
		Fターム	、(参考) 4B02	4 AA11	CAO9	HA14	HA19		
			4B02	9 AA21			CC08		
			4B06	3 QA18			QQ52	QR5	5
				QR84	QS25	QS34	QS39		

(54) 【発明の名称】プローブ媒体およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 プローブ媒体を基材上にスポッティングしたときに、プローブを効率よく、安 定的に基材上に固定させる。

【解決手段】 標的物質に対して特異的に結合可能なプローブを含むプローブ媒体であっ て、該プローブと、有機溶媒を含む媒体と、該プローブを有機溶媒に可溶化させる物質と 、を含むことを特徴とするプロープ媒体を提供する。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

標的物質に対して特異的に結合可能なプローブを含むプローブ媒体であって、該プロー ブループを有機溶媒を含む媒体と、該プローブを有機溶媒に可溶化させる物質と、を含むこと を特徴とするプローブ媒体。

【請求項2】

前記プローブが核酸プローブである請求項1に記載のプローブ媒体。

【請求項3】

前記有機溶媒が、前記プローブが不溶な溶媒である請求項1または2に記載のプローブ 媒体。

【請求項4】

前記プロープを有機溶媒に可溶化させる物質が、両親媒性物質である請求項1~3のいずれかに記載のプロープ媒体。

【請求項5】

前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質が、n ーヘキサデシルトリメチルアンモニ ウムプロミド。n ーヘキサデシルトリメチルアンモニウムクロライド。セチルビリジニウ ムクロライドのいずれかの物質、もしくは少なくともいずれかを有する混合物である事を 特徴とする請求項4に記載のプローブ媒体。

【請求項6】

前記プローブを基材に固定するための物質を更に有する請求項 $1\sim 5$ のいずれかに記載 20 のプローブ媒体。

【請求項7】

前記ブローブを基材に固定するための物質が、シランカップリング剤である請求項6に 記載のブローブ媒体。

【請求項8】

前記プロープが可溶な溶媒をさらに有する請求項 $1\sim7$ のいずれかに記載のプローブ媒体。

【請求項9】

前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質は、前記プローブ媒体が白濁する量を含む 請求項1~8のいずれかに記載のプローブ媒体。

【請求項10】

標的物質に対して特異的に結合可能なプローブを含むプローブ媒体の製造方法であって

前記プローブを前記プローブが可溶な溶媒に溶解させるステップと、

前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質を前記溶媒に作用させることにより前記プローブを前記溶媒より分離するステップと、

有機溶媒を加えることにより前記プローブを有機溶媒に溶解させるステップと、を有する

。 【請求項11】

前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質の量を、前記プローブの長さと前記プロー 40 プのモル数の稽に基づいて製造する請求項10に記載の製造方法。

【請求項 1 2】

前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質の量を、前記プローブが溶媒より分離した 量に基づき製造することを特徴とする請求項10に記載のプローブ媒体の製造方法。

【請求項13】

請求項1~9に記載のブローブ媒体をスポッティング方法により基材に付与することにより基材にプローブを固定するブローブ固定方法。

【請求項14】

請求項13に記載のプローブ固定方法により作製された検出素子。

【発明の詳細な説明】

50

【技術分野】 [0 0 0 1]

本発明は、標的物質に対して特異的に結合可能なプローブを含んでなるプローブ媒体お よびこのプローブ媒体製造方法に関する。また、本発明は、プローブを効果的に基材に固 定するために有用なプローブ媒体、プローブ媒体製造方法およびこのプローブ媒体を用い たプローブの固定方法に関する。さらには、プローブを基材に固定することにより得られ たプローブ固定基材およびこのプローブ固定基材を用いて標的物質を検出する検出素子お よび検出方法に関する。

【背景技術】

[0002]

遺伝子工学、分子生物学などのバイオ分野の進歩により、感染症、癌や遺伝子疾患など についてDNA、RNAレベルでの診断が可能になってきた。DNA、RNAなどの核酸 による診断に用いられるツールの一つとして、DNAチップ、DNAアレイが注目されて きている。DNAチップ、DNAアレイを始めとする診断ツールでは、核酸などのブロー ブを基材に固定しておき、プローブと標的物質をハイブリダイズさせることにより検出を 行なう。このDNA、RNA、核酸などの標的物質に対して特異的に結合可能なプローブ は水に容易に溶解する水溶性を示し、エチルアルコール、イソプロピルアルコール、イソ アミルアルコール、ジプロピレングリコール、クロロホルムなどの有機溶媒にはほとんど 溶解しないことが知られている。

[0003]

スポッティングなどの方法により予め用意されたプローブを用いてDNAチップ、DN Aアレイなどのプローブを固定した基材を作成する場合、プローブを基材に固定する際に はプローブを、水もしくは水とpH調整の為の物質を含んだ水溶液に溶解させたものをブ ローブ媒体として用い、これを基材に接触させることによりプローブを基材に固定してい た。具体的には、プローブを固定する方法としてDNAを水に溶解させたプローブ水溶液 を調製した後に、調製したプローブ媒体を表面処理したウェルプレート中に分注、滴下す ることによりプローブを基材に固定する方法が記載されている(例えば、特許文献1参照 。)。また、DNAを10mM Tris・HCl pH7.6、1mM EDTA溶液 で溶解させて濃度調整を行ない、これに4倍容のH,0と5倍容の固定化バッファー(1 . 5M NaCl, 0. 3M Tris·HCl pH8. 0, 0. 3M MgCl₂) を加えて混和することによりブローブ媒体を調製する方法が記載さている(例えば、特許 文献2参照。)。また、5、末端にビオチンを導入したオリゴヌクレオチド水溶液を作成 し、イソシアネート化スライドガラスにドットし、37℃のインキュベーターで15分間 固定化する方法が記載されている(例えば、特許文献3参照。)。さらには、一本鎖DN AをTE緩衝液 (pH7.5、10mM Tris・HC1、1mM EDTA) で段階 希釈することによりプローブ媒体を調製している(例えば、特許文献4参照。)。調製し たプローブ媒体をニトロセルロース膜にドット、風乾、加熱することによりDNAを基材 に固定している。

【特許文献1】特開平08-23975号公報

【特許文献 2】特開平 0 5 - 1 9 2 1 9 8 号公報

【特許文献3】特開2000-146971号公報

【特許文献4】特登録02794728

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0.004]

しかしながら、従来用いられていた標的物質に対して特異的に結合可能なブローブを含 むプローブ媒体の中に、基材へプローブを固定するためのものとして、プローブをプロー プが不溶な有機溶媒に溶解させたものは無く、また、プロープ媒体中にプロープが不溶な 有機溶媒にブローブを溶解させる物質を含むものについても無かった。従来用いられてい たプローブ媒体は、標的物質に対して特異的に結合可能なプローブを水もしくは、水とp 50

日調整の為の物質、吸着を低減させる為の物質を含んだ水溶液にプローブを溶解させたものであった。さらには、プローブ媒体を基材にスポッティングなどの方法により点着するのに好適であるようにグリコール系溶媒、アルコール系溶媒を少量添加することは知られていたが、DNA、RNAなどの核酸を始めとするプローブをプローブが不溶な有機溶媒中に溶解するように調製したプローブ媒体は無かった。このため、基材上へのプローブ媒体の点着を好適に行なうために、水を含まない有機溶媒のみのプローブ媒体が適当であっても、プローブが溶解しないことから実施することは難しかった。

[0005]

また、核酸などのブローブを有機溶媒中に溶解させることは、試料中よりDNA、RN Aなどの核酸を始めとするブローブを抽出する場合に用いることは知られていた。しかし 10 ながら、ブローブを基材に固定するのに用いるブローブ媒体として、ブローブを看機溶媒 中に溶解させたものは無かった。また、ブローブ抽出においてDNA、RNAなどの核酸 を始めとするブローブを核酸結合性担体に結合させるために界面活性剤を含む溶液中に懸 濁された担体を用いて核酸を結合させ抽出することは知られていたが、界面活性剤を含む 溶液中にブローブを溶解させブローブ媒体として用いることは無かった。

[0006]

本出願に保る第一の目的は標的物質に対して特異的に結合可能なプローブと有機溶媒と プローブを有機溶媒に可溶化させる物質とを含むプローブ媒体を提供することにある。

[0007]

本出願に係る第二の目的はプローブをプローブが可 済な溶媒に溶解させた後、プローブ 20 を有機溶媒に可溶化させる物質を作用させることによりプローブを溶媒より分離し、有機 溶媒を加えることによりプローブを有機溶媒中に溶解させることにある。

[0008]

本出願に係る第三の目的はプローブを有機溶媒に可溶化させる物質の量をプローブの沈 験、再溶解より確認し、プローブが沈殿するように調製することにより、効果的に有機溶 嫌中に溶解させることにある。

【課題を解決するための手段】

[00009]

上記の課題は下記の発明によって解決された。

[0010]

(1) 標的物質に対して特異的に結合可能なブローブを含むブローブ媒体であって、ブローブと、有機溶媒を含む媒体と、前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質と、を含むとを特徴とするブローブ媒体。上記プローブが核酸プローブであっても良い。上記有機溶媒が、前記ブローブが不溶な溶媒であっても良い。上記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質が、両親媒性物質であっても良い。上記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質が、両半ジシルトリメチルアンモニウムブロミド、nーへキサデシルトリメチルアンモニウムクロライドのいずれかの物質、もしくは少なくともいずれかを有する混合物であっても良い。上記ブローブを基材に固定するための物質を更に有する。ブローブを基材に固定するための物質が、シランカップリング剤である。上記ブローブが可溶な溶媒をさらに有する。上記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質が、前記ブローブ媒体が白濁する最を含むことで調製されている。

[0011]

(2) 標的物質に対して特異的に結合可能なブローブを含むブローブ媒体の製造方法であって、前記ブローブを前記ブローブが可溶な溶媒に溶解させるステップと、前記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質を前溶媒に作用させることにより前記ブローブを前窓落媒より分離するステップと、有機溶媒を加えることにより前記ブローブを有機溶媒に溶解させるステップと、を有する。上記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質の量を、前記ブローブの長さと前記ブローブのモル数の横に基づいて製造する。

$[0\ 0\ 1\ 2\]$

上記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質の量を、前記ブローブが溶媒より分離した 50

量に基づき製造することを特徴とする。

[0013]

(3) ブローブ媒体をスポッティング方法により基材に付与することにより固定するブローブ固定方法。

[0014]

(4) 上記プロープ固定方法により作製された検出素子。

【発明の効果】

[0015]

本発明によれば標的物質に対して特異的に結合可能なブローブと、有機溶媒を含む媒体と、前記ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質とを有するブローブ媒体を用いることに 10 よりプローブを基材に効果的に固定することができる。プローブ媒体はブロープおよびコローブを有機溶媒に可溶化させる物質を有し、ブローブを有機溶媒中に溶解させるため、スポッティングを行なう際に好適な材料組成とすることが可能である。また、ブローブ媒体中にブローブを基材に固定する物質を含む場合、ブローブとブローブを基材に固定する物質とを効果的に結合させることができる。ブローブを基材に効率良く固定できるようになる。更には、ブローブとブローブを基材に固定する物質を結合させるために製造工程での制御、時間を簡略化、短縮することができる。

[0016]

また本発明によれば、多種のブローブを一つの基材に固定する場合、各ブローブ種に対 応して結合物質種、濃度を選択することが可能となるばかりでなく、ブローブ種に応じた 20 ブローブ固定物質を選択することも可能となる。さらにはブローブおよびブローブを基材 に固定する物質に応じてブローブ媒体組成が調製可能となる。このため、一つの基材にお いて多種ブローブをブローブ種、ブローブ固定物質の組合せ毎に最適な条件で結合させる ことができる。

[0017]

さらに、プローブをプローブが可溶な溶媒に溶解させた後、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質を作用させることによりプローブを分離し、有機溶媒を加えることによりプローブを有機溶媒中に溶解させることによりプローブを基材に効果的に固定することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0 0 1 8]

本発明にかかるプローブ媒体は、標的物質に対して特異的に結合可能なプローブと、有機溶媒を含む媒体と、前記プローブを有機溶媒に可溶化させる物質を含む。また、本発明にかかるプローブ媒体は、プローブをプローブが可溶な溶媒に溶解させた後、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質を作用させることによりプローブを溶媒より分離し、プローブが不溶な有機溶媒を加えることにより有機溶媒にプローブを溶解させるプローブ媒体およびプローブ媒体線造方法を含む。また、本発明にかかるプローブの基材への固定方法は、プローブ媒体を基材に付添させる工程とを有する。

[0019]

プローブとしては、一本鎮核酸プローブ、一本鎮DNAプローブ、一本鎮ENAプロー 7、一本鎮RNAプローブ、一本鎮積銀 7 ローブなどが含まれる。媒体中に含まれるプローブの最 2 しては、プローブ媒体中でのプローブの安定性を考慮すると、プローブ媒体 0 、例えば 0 m o 0 に、特には 0 m o 0 に 0 m o 0 に 0 m o 0 に 0 に 0 m o 0 に

これらのブローブは、基材への結合のための反応部位を有するものであっても良く、この反応部位としては、官能基、ビオチンなどが挙げられる。この反応部位は適当な長さのリンカーの一部として提供されたものでもよい。例えば官能基としては、アミノ(NH.) 基、カルボニル(COOH)基、メルカブト(SH)基、水酸(OH)基などの官能基が挙げられる。特にはブローブ官能基としては、ブローブ官能基合成の容易性を考慮する 50

とアミノ基が好ましく、プローブ官能基の反応性を考慮するとメルカプト基が好ましい。 【0021】

ブローブが可溶な溶媒としては、水、エチレングリコール、プロピレングリコールなど を挙げることができる。また、これらの溶媒を必要に応じて2種以上用いることも可能で ある。水としては、塩化ナトリウム等の塩、リン酸等の酸を添加したプローブ溶解溶液中 の水も含まれる。

[0022]

プローブが不溶な有機溶媒としては、アルコール類、ケトン類のみならず、シランカッ プリング都などのブローブを基材に固定する有機溶媒を含む多くの有機溶媒を挙げること ができる。また、プローブ媒体中に含まれる有機溶媒の種類としては、1種類のみならず 複数種の有機溶媒を用いても良い。プローブが不溶な有機溶媒中にプローブを基材に固定 する有機溶媒が含まれずプローブが他の物質を介することなく基材と結合する場合、ブロ ーブが不溶な有機溶媒としてはアルコール類などのプローブおよび基材との反応部位を有 さないものが好ましい。プローブが不溶な有機溶媒には、プローブおよび基材と反応する ことによりプローブを基材に固定する有機溶媒が含まれても良い。特にプローブが基材と 結合しない、もしくは殆ど結合しない場合、プローブを基材に固定する有機溶媒が含まれ 30 ることが好ましい。ブローブを基材に固定する有機溶媒としては、プローブおよび基材と の反応部位を有するものとして、シランカップリング剤などが挙げられる。シランカップ リング剤としては、様々なものが挙げられるが、エポキシシランカップリング剤、イソシ アネートシランカップリング剤、メルカプトシランカップリング剤、クロロプロピルシラ ンカップリング剤、アミノシランカップリング剤などが好ましい。媒体中に含まれるプロ ーブを基材に固定する有機溶媒の量としては、プローブの基材への固定性を考慮すると、 プローブ媒体中には例えば0.05~50000μmo1/1、特には10~500μm o 1/1の濃度となるように調整することが好ましい。

[0024]

プローブ官能基と上記有機溶媒の反応としては、反応は官能基間での化学反応による共 40 有結合であることが好ましい。化学反応としては、ブローブの有する官能基が下ミノ(NL)。 基本る場合、有機溶媒としてエボキシシランカップリング剤、イソシアネートションカップリング剤、メルカプトシランカップリング剤、クロロプロピルシランカップリング剤が好ましい。ブローブの有する官能基がカルボニル(COOH)基である場合、アーメンシランカップリング剤、メルカプトシランカップリング剤が好ましい。ブローブの有する官能基がカルボニル(COOH)基である場合、有機溶媒としてエボキシシランカップリング剤、イソシアネートシランカップリング剤、ビニルシランカップリング剤が好ましい。アルコール類としては、エタノール、1ープロバノール、1ーブタノール、2ープタノールが挙げられる。ケトン類としては、アセトン、メチルエチルケトンが挙げられる。アミノシランカップリング剤としては、ア・ミノブロピルトリメトキシシラン、 $N-\beta$ (ア 50

ミノエチル)γ-アミノプロピルトリメトキシシランが挙げられる。エポキシシランカッ プリング剤としてはγーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γーグリシドキシブ ロピルトリエトキシシランが挙げられる。イソシアネートシランカップリング剤としては γーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、γーイソシアネートプロピルトリメト · キシシランが挙げられる。メルカプトシランカップリング剤としてはv – メルカプトプロ ピルトリメトキシシランが挙げられる。クロロプロピルシランカップリング剤としてはァ ークロロブロピルトリメトキシシランが挙げられる。ビニルシランカップリング剤として はビニルトリメトキシシランが挙げられる。プローブが不溶な有機溶媒としては、これら の有機溶媒の混合溶媒であっても構わない。プローブが不溶な有機溶媒としては、プロー プ、プローブが町溶な溶媒、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質、プローブが不溶な 10 有機溶媒を混合し、プローブ媒体とした時に複数相に分離しないような有機溶媒もしくは 、有機溶媒の混合溶媒であることが好ましい。

[0025]

また、プロープ媒体には必要に応じて水溶性高分子材料が混合されていても構わない。 水溶性高分子材料としては、ポリビニルアルコール(PVA)、ポリビニルピロリドン(PVP)、パオゲン、カルボキシメチルセルロース(CMC)、ヒドロキシエチルセルロ ース(H E C)、デキストラン、プルランなどがあげられ、ポリビニルアルコール(P V A) 、ポリビニルピロリドン (PVP) などの汎用的な高分子水溶性材料であることが好 ましい。これらの1種を、または必要に応じてこれらの2種以上を組み合わせて用いるこ とができる。

[0026]

水溶性高分子材料の媒体への混合方法としては、予め水溶性高分子材料を完全に溶解さ せた所定の濃度の溶液を作製し、この作製された水溶性高分子溶液を所定濃度となるよう に秤量し、混合する方法が好適である。水溶性高分子材料溶液としては、具体的には、ポ リビニルアルコール粉末を秤量し、純水中に0.5~5質量%の濃度となるように添加し て、加温しながら溶解させて得られたものを挙げることができる。この水溶性高分子水溶 液を、プロープ媒体における濃度が0.01~1質量%となるようにプロープ媒体中に混 合することが好ましい。

[0027]

プローブ媒体を製造する手順としては、いくつかの手順が挙げられる。 [0028]

プローブ媒体を製造する方法としては、プローブが不溶な有機溶媒中にプローブを基材 に固定する有機溶媒を含む場合と含まない場合では異なる。

[0029]

プローブが不溶な有機溶媒中にプローブを基材に固定する有機溶媒を含む場合、第一の 方法として以下の方法を用いることができる。まず、プローブをプローブが可溶な溶媒少 量と混合し、プローブを溶解させる。プローブを溶解させた溶媒に、プローブを有機溶媒 に可溶化させる物質を添加する。プローブを有機溶媒に可溶化させる物質の添加方法とし ては、プローブを溶解させた溶媒に物質を混合する方法、予めプローブが可溶な溶媒に所 定の濃度となるように溶解しておき混合する方法、予めプローブが不溶な有機溶媒に所定 40 の濃度となるように溶解しておき混合する方法が挙げられるが、効率的に混合する観点か ら予めプローブが可溶な溶媒に溶解しておき混合する方法が好ましい。プローブを有機溶 媒に可溶化させる物質をプローブが可溶な溶媒に溶解させておく濃度としては、プローブ を効果的に有機溶媒に溶解させる観点からできるだけ高いほうが好ましい。プローブを有 機溶媒に可溶化させる物質を含む溶液を、ブローブを溶解させた溶媒に滴下、混合する。 滴下量としては、ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質が、ブローブのモル数とブロー プ鎖長数の積に0.2~4を乗じたモル数となるようにし、好ましくは0.5~3を乗じ たモル数となるようにするのが適当である。プローブを有機溶媒に可溶化させる物質をプ ローブを溶解させた溶媒に添加することにより、プローブを溶媒中より分離させる。分離 させたブローブを遠心沈降させるなどの方法により集積させても構わない。分離させたブ 50

ローブを含有した溶媒にプローブを基材に固定する有機溶媒を滴下、混合する。混合量は プローブ官能基、ブローブを基材に固定する有機溶媒などにより変わるが、ブローブモル 数の0.5~500倍のモル数、好ましくは1.0~50倍のモル数となるように調製す るのが適当である。更にはプローブの基材への固定性を考慮すると、プローブ媒体中には 例えば0.05~50000μmo1/1、特には10~500μmo1/1の濃度とな るように調製することが好ましい。混合方法としては、プローブを有機溶媒に可溶化させ る物質の添加により分離したプローブとプローブを基材に固定する有機溶媒が混合する方 法であれば特に制約されるものではない。プローブが可溶な溶媒の比重に比べてプローブ を基材に固定する有機溶媒の比重が大きい場合、分離、沈降したプローブを含む溶媒に静 かに滴下、遠心沈降させることにより効果的に反応させることができる。必要に応じて、 加温しても良く、加温する場合は40 \mathbb{C} ~ 80 \mathbb{C} に加温しても良い。プロープが可溶な溶 媒の比重に比べてプローブを基材に固定する有機溶媒の比重が小さい場合、プローブを十 分に容器中で分離、沈降し、容器底部に固定させた後にプローブを含む溶媒に静かに滴下 する。容器を密閉し、傾斜もしくは攪拌させることにより反応させることができる。比重 が大きい場合と同様に必要に応じて加温しても良い。プローブを基材に固定する有機溶媒 を混合した後にプローブ媒体として単一相であることが好ましい場合、有機溶媒を添加す ることにより単一相にすることが可能である。例えば、プローブを基材に固定する有機溶 媒がイソシアネートシランカップリング剤であり、プローブが可溶な溶媒が水である場合 、2-プロパノール、ジプロピレングリコールを添加することにより単一相とすることが できる。プローブを基材に固定する上で問題が無い限り、プローブ媒体を取扱う上でも単 20 一相であることが好ましい。添加量としては特に制約されるものではないが、単一相とす ることが可能な範囲でプローブ濃度を所定の濃度とし、基材に固定するのに適当な範囲と することが好ましい。更に必要に応じて水溶性高分子および水を混合しても良い。水溶性 高分子および水の混合方法としては、水溶性高分子の水溶液を調製した上で所定の量とな るように滴下、混合するのが好ましい。

(8)

[0030]

第二の方法としては、以下の方法を用いることができる。まず、プローブの入った容器中にプローブを有機溶媒に可溶化させる物質をプローブが可溶な溶媒に溶解させた溶液を滴下、混合する。これによりプローブは有機溶媒に溶解するようになり、プローブが可溶な溶媒に不溶化するために、沈降する。次いでプローブを基材に固定する有機溶媒を容器 30中に海下、十分に混合する。プローブとプローブを基材に固定する有機溶媒とが十分に結合するように、混合時間、混合温度を調整するのが好ましい。有機溶媒の混合、水溶性高分子の混合および、水の混合については、第一の方法と同様に行なって構わない。

[0031]

第三の方法は、プローブとプローブを有機溶媒に可溶化させる物質とを混合処理しておくことによるものである。プローブを少量のプローブが可溶な溶媒で溶解させた後、プローブを力量のプローブが可溶な溶媒で溶解させた後、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質をプローブが可溶な溶媒に溶解させた溶液を滴下、混合する。プローブが不溶化、沈降したことを確認した後にドライアップ、乾燥させて、余分な溶媒を除去する。容器中に残ったものがプローブとプローブを有機溶媒に可溶化させる物質とを混合処理したものである。これは、有機溶媒に溶解するため、プローブを基材に固定する物質が十分に指合するように、混合時間、混合温度を調整するのが好ましい。有機溶媒の混合、水溶性高分子の混合および、水の混合については、第一の方法と同様に行なって標わない。この方法に用いるプローブとブローブを有機溶媒に可溶化させる物質とを混合した媒体は、ブローブ固定化用試薬として提供することができる。

[0032]

ブローブが不溶な有機溶媒中にブローブを基材に固定する有機溶媒を含まない場合、第 の方法としては以下の方法を用いることができる。まず、ブローブを基材に固定する有 機溶媒を含む場合と同様にして、ブローブ、ブローブが可溶な溶媒、ブローブを有機溶媒 に可溶化させる物質を混合、ブローブを混合し、ブローブを溶媒中より分離させる。分離 50 させたブローブを含有した溶媒にブローブが不溶な有機溶媒を滴下、混合する。ブローブが不溶な有機溶媒へと分離したブローブは溶解することにより、ブローブ媒体は有機溶媒とブローブが可溶な溶媒の混合媒体となる。有機溶媒とプローブが可溶な溶媒の混合媒体が単一相でない場合、更に別の有機溶媒を混合することによりブローブ媒体を単一相にすることが可能である。ブローブを基材に固定するうえで問題が無い限り、ブローブ媒体を取扱ううえでも単一相であることが好ましい。更に必要に応じて水溶性高分子および水を混合しては、水溶性高分子および水を混合した法としては、水溶性高分子の水溶液を調製したうえで所定の量となるように滴下、混合するのが好ましい。

[0033]

第二の方法としては以下の方法を用いることができる。まず、プローブの入った容器中 10 にプローブを有機溶媒に可溶化させる物質をプローブが可溶な溶媒に溶解させた溶液を滴下、混合する。これによりプローブは有機溶媒に溶解するようになり、沈降する。次いで、有機溶媒を滴下、混合することによりプローブを溶解させる。有機溶媒の混合は第一の方法と同様に行なっても構わない。更に水溶性高分子の混合および、水の混合については、第一の方法と同様に行なって権わない。

[0034]

第三の方法は、プロープとプロープを有機溶媒に可溶化させる物質とを混合処理しておくことによるものである。ブロープを少量のプローブが可溶な溶媒に溶解させた後、ブロープを予している。 ブローブを小量のプローブが可溶な溶媒に溶解させた液に、混合する。ブローブが不溶化、沈降したことを確認した後にドライアップ、乾燥させて、余分な溶媒を除去する。容器中に残ったものがブローブとブローブを有機溶媒に可溶化させる物質を混合処理したものである。これは、有機溶媒に可溶であるため、ブローブを基材に固定する有機溶媒を流行、混合することによりプローブを溶解させる。有機溶媒の混合は第一の方法と同様に行なっても構わない。更に水溶性高分子の混合および、水の混合については、第一の方法と同様に行なって複わない。

[0035]

このようにして得られたプローブ媒体は、標的物質を検出するための固定化プローブの 調製に用いるプローブ媒体として好適である。

[0036]

得られたプローブ媒体を基材にスポッティングすることによりプローブ固定基材を作製 30 することができる。プローブを固定するための基材としては特に制約されるものではないが、標的物質の検出や材料としての汎用性を考慮するとガラス、石英基板材料もしくは、1 i n c h×3 i n c hサイズのスライドガラス基板が好適である。プローブ固定の固定特性などを考慮すると、プローブ媒体中にブローブを基材に固定する有機溶媒を含む場合には、ガラス材質中にアルカリ成分などが含まれない無アルカリ材料スライドガラス基板が 万ラス材質中にアルカリ成分などが含まれない無アルカリオ料スライドガラス基板、石英ガラス材料、シリカコートガラス材料もしくは、シリカコート樹脂材料であることが好ましい。プローブ媒体中にプローブを基材に固定する有機溶媒を含まない場合には、ガラスもしくは樹脂表面上に表面処理を施した材料が好ましい。表面処理としては、プローブが起材に固定しやすくするものが好ましく、特には、カップリング剤などにより基材表面上 40 にプローブと共有結合を形成する官能基を形成するものが好ましい。

[0037]

また、標的物質の検出方法によっては基板状などの形状を制約されるものではないが、 検出方法および装置などの汎用性から基板状態であることが好適である。さらには、表面 の平滑性が高い基板材料であることが望まれる。

[0038]

またプローブを固定するための基材としては、基材に均一に尚且つ確実にプローブを固定するために、清浄面であることが好ましい。プローブを固定する前に予め基材を洗浄することにより、十分な清浄面を確保しておくことが望まれる。基材を清浄する方法としては、水による洗浄、楽液による洗浄、ブラズマによる洗浄、UVオゾンによる洗浄、エア 50

ーブローによる洗浄など多くの方法が知られている。これらの洗浄方法を用いて、基材の 種類により洗浄方法、洗浄条件などを変更するのが好ましい。

[0039]

一例えば、プローブ媒体中にプローブを基材に固定する有機溶媒を含む場合には、薬液を用いて基材表面を洗浄するのが適当である。例えば、所定濃度の水酸化ナトリウム水溶液を用いて基材表面を光浄するのが適当である。例えば、所定濃度の水酸化ナトリウム水溶液を用いて基材表面を十分に洗浄し、基材に付着した汚れを除土する方法が挙げられる。具体的に述べると、50℃程度に加温した1mo1/1水酸化ナトリウム水溶液を用意し、水溶液中で基材表面をワイピングするもしくは水溶液をシャワーリングしながらブラッシングすることにより基材に付着した汚れを確実に除土する。汚れを除去した後、余分な水酸化ナトリウム分を十分に水で洗い流す。最後にN2プローなどにより水分除去を行なえ、は良い。このようにして、プローブ媒体中のプローブを均一に尚且つ確実に固定しうる基材を得ることができる。

[0040]

ブローブ媒体中にブローブを基材に固定する有機溶媒を含まない場合には、基材表面を水または溶媒により洗浄する、もしくはエアーブローによる洗浄を行なうのが適当である。例えば、純水を用いて基材表面を十分に洗浄し、基材に付着した異物を除去する方法があげられる。具体的に述べるのであれば、高圧純水シャワー(2流体シャワー)を基板表面上に吹付けることにより異物除去する。異物除去後、再度、純水シャワーによりリンスを行ない、異物の混入した純水を洗い流す。最後にN,ブローなどにより水分除去を行なえば良い。このようにして、ブローブ媒体中のブローブを均一に尚且つ確実に固定しうる20基材を得ることができる。

[0041]

ブローブ媒体を基材にスポッティングする方法としては、いくつかの方法が知られている。 具体的な方法としては、ピン法、インクジェット法、ピン&リング法が知られている。 これらの中でもインクジェット法は高密度で尚且つ正確なスポッティングができること から好適なスポッティング方法である。

[0042]

インクジェット法によるスポッティング方法において、プローブ媒体に含まれる成分は 上記に示したようにプローブ媒体としてインクジェットヘッドから吐出させた時にプロー ブ、プローブが可溶な溶媒、プローブが不溶な有機溶媒およびプローブを有機溶媒に可溶 30 化させる物質に対して実質的に影響を与えないものであって、且つインクジェットヘッド を用いて基材に正常に吐出可能である媒体組成を満たすものであれば、特に限定されるも のではない。例えば、インクジェットヘッドが媒体に熱エネルギーを付与して吐出させる 機構を備えるバブルジェットヘッドである場合、グリセリン、チオジグリコール、イソブ ロピルアルコール、アセチレンアルコールを含む液体はプローブ媒体に含まれる成分とし て好ましいものである。更に具体的に述べるのであれば、グリセリン5~10質量%、チ オジグリコール5~10質量%、アセチレンアルコール0.5~1質量%を含む液体がプ ローブ媒体として好適に用いられる。また、インクジェットヘッドが圧電素子を用いて媒 体を吐出させるピエゾジェットヘッドである場合、エチレングリコール、イソプロピルア ルコールを含む液体はプローブ媒体に含まれる成分として好ましいものである。更に具体 40 的には、エチレングリコール5~10質量%、イソプロピルアルコール0.5~2質量% を含む液体がプローブ媒体として好滴に用いられる。これらの媒体成分の中で、プローブ が可溶な溶媒については必要に応じて調製手順を変更し、水溶性高分子材料を混合する前 に添加しても構わない。

[0043]

このようにして得られたプローブ媒体をインクジェットヘッドより吐出させ基材に付着させた時、スポットの形状が円形で、また吐出された範囲が広がることがない。高密度にプローブ媒体をスポットとの連結を有効に抑えることができる。なお、本発明のプローブ媒体の特性は上記のものに限定されるものではなことができる。なお、本発明のプローブ媒体の特性は上記のものに限定されるものではな

[0044]

基材に付与されたブローブ媒体中に含まれるブローブを所定の位置に固定し、隣接するスポットに含まれるブローブとのコンタミネーションをより確実に防ぐために有効であり、かつブローブを基材に強固に固定するための有効な手段として、ブローブを基材に固定する有機溶媒、基材のそれぞれが、もしくは、ブローブ、基材のそれぞれがお互いに反応しうる官能基を有するものを用いる方法がある。

(11)

[0 0 4 5]

好ましい例としては、ブローブ媒体中にブローブを基材に固定する有機溶媒を含む場合、ブローブを基材に固定する物質側にシラノール (SiOH) 基、基材にも水酸 (OH) 基を有する組合せが挙げられる。この組合せによりスポッティングにより基材に付与され 10 たブローブ媒体中に含まれる物質のシラノール基と基材の水酸基とが反応して基材に物質が固定化される。具体的な基材をあげると、ブローブを基材に固定する有機溶媒にシランカップリング剤がシラノール基を有するものであり、基材にたに述べたガラス材料、石英基板材料、樹脂基板表面にシリカコートした材料が水酸基を有するものであり好適である

[0046]

プローブ媒体中にプローブを基材に固定する有機溶媒を含まない場合の好ましい例としては、プローブにアミノ(NH2)基、基材側にエポキシ基を有する組合せ、プローブにアミノ基、基材側にイソシアネート基を有する組合せが挙げられる。この組合せによりスポッティングにより基材に付与されたプローブ媒体中に含まれるプローブのアミノ基と基 20材のエポキシ基もしくはイソシアネート基とが反応して基材にプローブが固定化される。具体的な基材をあげるのであれば、プローブにアミノ基を付加したDNA、基材に先に述べた表面処理を施しエポキシ基を導入した樹脂基板材料が基材にエポキシ基を有するものであり好適である。

[0047]

さらに、プロープ媒体中にプローブを基材に固定する有機溶媒を含む場合、プローブと ブローブを基材に固定する有機溶媒との間については、プローブと前記物質との間において、反応することにより結合していることが好ましい。反応することにより注しで注意 できることにより強固に固定化され、プローブのスポットを所定の位置に形成することができる。特に官能基としてアミノ基を有するプローブおよび、プローブと反応しうる官能基にイソシアネート基、基材官能基と反応したる官能基にシラノール基を有する物質を含んでなるプローブ媒体を調製し、所定の比率となるようジプロピレングリコール、イソプロピルアルコールなどを混合したプローブ溶液を調製する。このプローブ溶液を官能基として水酸基を有する基材にインクジェットヘッドを用いてスポッティングを行なった場合、プローブ溶液は基材に安定した大きさのスポットを形成する。このようにして、プローブを基材の所定の位置に固定することができる。

[0048]

なお、ブローブとブローブを基材に固定する有機溶媒との間が反応することにより結合する場合には、プローブ媒体中には水溶性高分子材料であるボリビニルアルコール(PV 40 A)を混合させておくことが好ましい。より好ましくは、完全に溶解させておくことが望まれる。ブローブ媒体中へ水溶性高分子材料を混合することにより、基材におけるスポッティング状態の観察を容易にし、スポッティング後のスポットにおけるブローブ媒体を乾燥しにくくすることにより、より確実にブローブ媒体と基材を反応させ固定できるようになる。さらには、スポッティングにより作製されたブローブ固定基材の保管状態を考慮すると、スポッティングにより形成されたブローブ媒体スポットが乾燥した場合においても標的物質を効率よく、尚且つ安定に検出するのに有効である。

[0049]

ブローブ媒体を基材にスポッティングした基材を乾燥させることが好ましい。乾燥させ ることによりブローブ媒体中のブローブが基材に確実に固定される。乾燥させる方法とし 50

ては真空乾燥、加熱乾燥などさまざまな方法が考えられるが、簡易的に確実に実施できる ことから、加熱乾燥が適当である。加熱乾燥の方法としてはホットプレートによる加熱乾 燥が好ましい。具体的には加熱したホットプレート上にプローブ媒体をスポッティングし た基材を静置する。所定時間静置した後、基材を取り外し自然に冷却させる。ホットプレ ートの温度は、プローブの耐熱性を考慮した場合、100℃以下が好ましく、更に詳しく 述べるのであれば、60℃~90℃が好ましい。静置する時間としては30min以下が 好ましく、更に詳しく述べるのであれば、1~10minが好ましい。 [0050]

例えば、塩基長20merのプローブを含むプローブ媒体をプローブ濃度が9μmol / 1となるように調製した。プローブを有機溶媒に可溶化させる物質の添加量は、プロー 10 プ量に対して塩基鎖長数分だけ乗じた量を元に調製した。好ましくは、プロープ量と塩基 鎖長数を乗した量を更に0.5~3倍した量となるように調製した。プローブ媒体はイン クジェットヘッドを用いて、固相とインクジェットヘッドのノズルの間隔を0.2~0. 5mm程度に設定し、該ノズルから吐出させた場合(吐出量は約20ピコリットル)、固 相上には直径約170~250 μm程度のスポットを形成することができ、また液体をノ ズルより吐出する際の飛沫に由来するスポット(以降「サテライトスポット」と称する) はルーペを用いての目視観察では全く認められなかった。 [0051]

ここで、このプローブ固定基材を用いて、例えば標的物質の検出等を行なう場合の検出 精度(スポット積算強度)の向上を図ることを目的として、該プローブを固相表面に固定 20 した後、該基材のブローブ非結合部分がサンプル中に含まれる標的物質等と結合しないよ うにブロッキングを行なっても良い。ブロッキングは例えば、該基材を室温の2%ウシ血 清アルブミン水溶液中に、例えば2時間程度浸すことにより行なわれる。基材のプローブ 固定部位以外への標識物質の吸着を防ぐ効果から考慮すると、ウシ血清アルブミン水溶液 が好適である。なお、このブロッキングの工程は必要に応じて行なえば良く、例えばサン プルの該プロープ固定基材への供給を各々のスポットに対して限定的に行ない、スポット 以外の部位へのサンプルの付着が実質的にない場合には行なわなくても良い。スポット以 外の部位へのサンプルの付着は基材となる材料によっても異なる。特に基材がガラス、石 英、シリカコート樹脂である場合においては、ブロッキング処理は行なわなくても良い。 [0052]

この様にして作製するプローブ固定基材はその用途に応じて、例えば同じプローブを含 む複数のスポットを有するように構成しても良く、また異種のプローブを各々含む複数の スポットを有する様に構成してもよい。プローブの種類、数量、配置は必要に応じて適宜 変更することが可能である。そしてこの様な方法によってプローブが高密度に配置された プロープ固定基材は、その後標的物質の検出や、標的物質塩基配列の特定等に用いられる 。例えばサンプル中に含まれている可能性のある、塩基配列が既知の標的物質である一本 鎖核酸の検出に用いる場合には、該標的物質の一本鎖核酸の塩基配列に対して相補的な塩 基配列を有する一本鎖核酸をプローブとして用い、該プローブを含む複数のスポットが固 相上に配置されているプローブ固定基材を用意し、該プローブ固定基材の各々のスポット に、サンプルを供給して該標的物質の一本鎖核酸とプローブとがハイブリダイズするよう な条件下に置いた後、各々のスポットにおけるハイブリッドの有無を蛍光検出等の既知の 方法で検出する。それによって、サンブル中における標的物質の有無の検出を行なうこと ができる。

[0053]

また、サンプル中に含まれている標的物質の一本鎖核酸における塩基配列の特定に用い る場合には、該標的物質の一本鎖核酸における塩基配列の複数の候補を設定し、該塩基配 列群に対して各々相補的な塩基配列を有する一本鎖核酸をプローブとして該基材にスポッ ティングする。次いで、各々のスポットにサンプルを供給して該標的物質の一本鎖核酸と プローブとがハイブリダイズするような条件下に置いた後、各々のスポットにおけるハイ ブリッドの有無を蛍光検出等の既知の方法で検出する。これにより、標的物質の一本鎖核 50 酸に対して塩基配列の特定を行なうことができる。また本発明に係るプロープ固定基材の 他の用途としては、例えばDNA結合蛋白質が認識する特異的な塩基配列のスクリーニン グやDNAに結合する性質を有する化学物質のスクリーニングへの適用が考えられる。

[0 0 5 4]

プローブ媒体は、有機溶媒を含む液媒体と、プローブと、プローブが可溶な溶媒と、プローブが不溶な有機溶媒と、プローブを有機溶媒に同溶化させる物質と、必要に応じて添加されるプローブを基材に固定する有機溶媒と、を含んでなるものとして提供されてもよいし、これらの成分を少なくとも2つの成分に分割して別の容器内にそれぞれ調製して、使用時に混合できる状態とした試薬キットとして提供されてもよい。

[0055]

プローブを容器中に収納するにあたり、容器は他の不純物などが混入することのないように密閉することが可能である容器であるように密閉することが野ましく、また、固定する際に混合することが容易であるように関封できるものである必要がある。容器としての問封については特に限定されるものではないが、溶液状であっても粉末状であっても構わない。官能基がメルカプト基などである場合、プローブの安定性を考慮した上でフリーズドライ法などによりなノ基などである場合、プローブの安定性を考慮した上でフリーズドライ法などによりなノ基などである場合、プローブの安定性を確保するために冷凍保存することが好ましいが、保管期間、プローブ種類、プローブ官能基などに応じて保管状態を変更することは可能である。このように、プローブを容器中に収納し、保管した状態で基材に20固定する際に混合するものであっても標わない。

[0056]

このような用途に、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質として界面活性剤を用いる 場合には、界面活性剤は溶液であるものが好ましいが、粉末固体であっても溶媒に溶解さ せて使用することができるものであれば構わない。

[0057]

・プローブが可溶な溶媒、プローブか不溶な有機溶媒、プローブを基材に固定する有機溶 媒を容器中に収納するにあたり、容器は他の不純物などが混入することが無いように、る らには溶解が揮発することにより減量することが無いように密閉することが可能である、 もしくは密閉された容器であることが好ましく、また、固定する際に混合が簡易的である ように容易に開封できるものであることが好ましい。しかしながら、容器としての開封に ついては特に限定されるものではない。容器中に収納する溶媒の状態は特に限定されるも のではなく、溶液状でも固体状でも構わない。さらにはプローブを基材に固定する有機溶 媒については基材へ固定するための官能基例であるシラノール基を形成するために加水分 解した溶液でも構わない。保管状態としては、溶媒の安定性を確保するために塩温保存す ることが好ましいが、保管期間などに応じて保管状態を変更することは可能である。特に 、加水分解した溶液である場合は保管中における温度が上昇しない方が好ましい。また、 ブローブを基材に固定する有機溶媒の官能基に応じて、加水分解時、加水分解後のpHを 調整することにより安定性を得ることが好ましい。

[0058]

プローブを基材に固定する際に、これら容器に収納されたプローブおよびプローブを固定する有機溶媒を混合するにあたり、必要に応じて水などの溶液を添加しても構わない。また、プローブ媒体とするために十分混合するための物質、例えば水などの溶媒を別容器に収納しておき、プローブ媒体調製時に混合するものであっても構わない。 【実施例】

[0 0 5 9]

以下実施例をもって本発明を更に詳細に説明する。

[0060]

[実施例1]

(1) ブローブの合成

標的物質に対して特異的に結合可能なプローブとして一本鎖DNAプローブを用いた。 DNA自動合成機 (Applied Biosystems社製、Model 380A) を用いて配列番号1の一本鎖DNAプローブを合成した。なお、配列番号:1の一本鎖D NA末端には5、末端の水酸基にリン酸基とヘキサメチレンを介してアミノ基を結合した 18量体のオリゴマーを用意し、以下の実験に用いた。

配列番号:1

5' H, N - (CH,) 6 - O - PO, -O - ACTGGCCGTCGTTTTACA 3

[0061]

(2) プロープ溶媒

プローブが可溶な媒体として水を用いた。

[0062]

(3) プロープ可溶化物質

プローブを有機溶媒に可溶化させる物質としてセチルトリメチルアンモニウムブロミド (n-ヘキサデシルトリメチルアンモニウムブロミド)を用いた。セチルトリメチルアン モニウムプロミドが完全に溶解した水溶液とするために、50℃のウォーターバス中で加 温しながら溶解させた。

[0063]

(4) プローブ不溶溶媒

プローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネート基を有するシラン化合物 (3-イソシ 20 アネートプロピルトリエトキシシラン)を含むシランカップリング剤(商品名:KBE-9007:信越化学工業(株)社製)、イソプロピルアルコール、ジプロピレングリコー ルを以下の実験に用いた。

[0064]

(5) プローブ媒体の調製

上記(1)の配列番号:1の一本鎖DNAプローブを18nmolに分注、ドライアッ プレたものを用意し、これに20μ1の純水を滴下、溶解させた。プローブを溶解させた プローブ水溶液にプローブを有機溶媒に可溶化させる物質セチルトリメチルアンモニウム プロミドの約65mmo1/1水溶液を20μ1滴下、混合した。これによりDNAプロ ーブが水溶液中より析出し、プローブ媒体が白濁した。DNAプローブを遠心沈降した後 30 に、上記プロープ固定物質を30μ1滴下した。十分に攪拌、混合した後に、30分間静

置した。 [0065]

ついで、有機溶媒であるジプロピレングリコール、イソプロピルアルコールをそれぞれ 500 µ 1、1000 µ 1滴下し、5分間混合した。

[0066]

さらに水溶性高分子材料であるポリビニルアルコール (PVA)を濃度 () 5 質量 %と なるように純水中に溶解させた。完全に溶解させるためにホットバス中で80℃に加温し ながら60分間攪拌した。不溶解物が無いことを確認した後、スポッティングにおいてノ ズルつまりが発生しないように濾過を行ない、PVA水溶液を調製した。

[0067]

上記のとおり調製したプローブ溶液中に、上記のとおり調製した Ρ V Α 水溶液を 5 0 μ → 1滴下した。最後に、プロープ媒体全量で2m1となるように純水を滴下し、5分間混合 した。混合した後、30分間放置し、プローブ媒体を調製した。

[0068]

(6) 基板洗浄

linch×3inchのシリカコートソーダライムガラス基板(厚み:約1.1mm)を純水ですすぎ、表面に付着した異物を除去した。これをUV/O,洗净装置を用いて 5 分間処理し、表面に付着した有機物を除去した。UV/O,洗浄した基板をカセットに 入れ、無機アルカリ系洗剤(商品名:セミクリーンKG;横浜油脂工業(株)社)の5 v 50

○1%水溶液に浸液しながら、超音液を5分間照射した。引き続き純水流水中でカセットごと基板を十分にすすぎ、ガラス基板およびカセットに付着した洗剤を水洗、除去した。 分にすすいだ後、純水中にカセットごとガラス基板を浸し、超音波洗浄を5分間行なった。超音波洗浄後、純水流水中で十分にすすぎ、ガラス基板およびカセットに付着したパーティクルを水洗、除去した。水洗後のガラス基板をカセットごとスピンドライ乾燥させた。基板の洗浄を確認するために、基板上における純水接触角を測定した。その結果、基板のすべての部位においてスプレッド状態であった。

[0069]

(7) プローブ媒体のスポッティング

上記 (5) で調製したプローブ媒体をインクジェット装置を用いて基材上にスポッティ 10 ングを行なった。インクジェットへッドにはピエゾヘッドを用いた。ピエゾジェットへッドにプローブ媒体を充填し、上記 (6) で用意したガラス基板上に、プローブ媒体をスポッティングした。ここでピエゾジェットへッドの液体吐出面とガラス基板の液体付着面との距離は約0.5 mmであった。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加湿したホットプレート上に5分間静置した。ホットプレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてプローブ固定基材(プロープアレイ)を作製した。

[0070]

(8) ハイブリダイゼーション処理

上記(1)の配列番号1の一本鎖DNAプローブと相補的な塩基配列を有する一本鎖DNAプローブをDNA自動合成機で合成し、5 末端にローダミンを結合させて標識化した一本鎖DNAプローブを得た。この標識化一本鎖DNAを1M NaC1/50 mMリン酸緩衝液(pHT-0) に最終濃度50 nMとなるように溶解し、この溶液中に上記(7)で得たブローブ固定基材を浸漬し、室温(45 $\mathbb T$ 0 で2時間ハイブリダイゼーション処理を行なった。その後、ブローブアレイを1M NaC1/50 mMリン酸緩衝液(pHT-0) 溶液で洗浄してブローブ存酸とハイブリダイズしなかった一本鎖DNAブローブを洗い流した。ついで、純水で余分な塩分を除去した後、空素ブローによりブローブアレイを乾燥させた。次に該ブローブアレイのスポットの蛍光を、蛍光スキャナ(商品名:GenePix400B;Axon Instruments,Inc.製)を用いて 30 電光強度を評価した。評価するにあたり、レーザーパワーを100%に設定し、PMTを400Vに設定した。評価するにあたり、レーザーパワーを100%に設定し、PMTを400Vに設定した。

[0071]

(9) 結果

上記(8)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプロープと完全マッチである配列番号:1のDNAプローブのスポットでは、532nmでの蛍光強度が高い部位での輝度は5531であった。スポットの532nmでの蛍光強度積算値は6593912であった。また、DNAプローブのスポット部以外の蛍光強度積算を1な5340であった。各DNAプローブのスポット部以外の蛍光強度積算したところ40前後であった。各DNAプローブのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほぼ円形であり、同じブローブ媒体をスポッティングしたスポット間においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、隣接するスポットとの間隔はほは均等であり、約300 μ mの間隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

[0072]

[実施例2]

(1) ブローブの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAプローブを用意した後、以下の実験に用いた。 【0073】

(2) プローブ溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが可溶な媒体として水を用いた。

【0074】 (3) ブローブ可溶化物質

プローブを有機溶媒に可溶化させる物質としてセチルトリメチルアンモニウムクロリド (n-ヘキサデシルトリメチルアンモニウムクロリド) を用いた。セチルトリメチルアン モニウムクロリドが完全に溶解した水溶液とするために、50℃のウォーターバス中で加 温しながら溶解させた。

(16)

[0075]

(4) ブローブ不溶溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネートシランカップレング剥、イソプロピルアルコール、ジブロピレングリコールを用意した後、以下の実 10 験に用いた。

[0076]

(5) プローブ媒体の調製

配列番号: 1の一本鎖D N A プローブを18 n m o 1に分注、ドライアップしたものを用意し、これに 20 μ 1 の純水を滴下、溶解させた。 ブローブを溶解させたプローブ水溶液にプローブを有機溶媒に可溶化させる物質セチルトリメチルアンモニウムクロリドの約 163 m m o 1 ℓ 1 水溶液を 20 μ 1 滴下、混合した。これにより ℓ 0 N A ブローブが水溶液 はより析出し、ブローブ媒体が白濁した。 ℓ 0 N A ブローブを遠心沈降した後に、上記ブローブ固定物質を 20 μ 1 滴下した。十分に攪拌、混合した後に、20 の問静置した。

[0077]

ついで、有機溶媒であるジブロピレングリコール、イソプロピルアルコールをそれぞれ 500μ1、1000μ1滴下し、5分間混合した。

[0078]

さらに実施例1と全く同様にしてPVA溶液を調製した。上記のとおり調製したブロープ溶液中に、上記のとおり調製したPVA水溶液を50 μ 1滴下した。最後に、ブローブ媒体全量で2m1となるように純水を滴下し、5 σ 10周混合した。混合した後、3 σ 10分間放置し、ブローブ媒体を調製した。

[0079]

(6) 基板洗净

実施例1と全く同様にして基板洗浄を行ない、ガラス基板を用意した。

[0080]

(7) プロープ媒体のスポッティング

上記(5)で調製したプローブ媒体を用いて実施例1と全く同様にしてスポッティングを行ない、プローブ固定基材を作製した。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されているとが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加湿したホットプレート上に5分間静置した。ホットプレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてプローブ固定基材(プローブアレイ)を作製した。

[0081]

(8) ハイブリダイゼーション処理

[0082]

(9) 結果

上記(8)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプローブ 50

と完全マッチである配列番号: 1のDNAプローブのスポットでは、532 nmでの蛍光 強度が高い部位での輝度は5836であった。スポットの532 nmでの蛍光強度積算値は6377211であった。また、DNAプローブのスポット部以外の蛍光強度を観察したところ50前後であった。各DNAプローブのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほほ円形であり、同じプローブ媒体をスポッティングしたスポット問においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、隣接するスポットとの間隔はほぼ均等であり、約300 μ mの間隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

[0083]

[実施例3]

(1) プローブの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAプローブを用意した後、以下の実験に用いた。 【0084】

(2) プローブ溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが可溶な媒体として水を用いた。

[0085]

(3) プロープ可溶化物質

ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質として塩化セチルビリジニウム (セチルビリジニウムクロライド)を用いた。塩化セチルビリジニウムが完全に溶解した水溶液とするために、十分に機排を行ないながら溶解させた。

[0086]

(4) プローブ不溶溶媒

プローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネート基を有するシラン化合物(γーイソシアネートプロピルトリメトキシシラン)を含むシランカップリング剤(商品名: Yー5 187:日本ユニカー(株)社製)、イソプロピルアルコール、ジプロピレングリコールを以下の実験に用いた。

[0087]

(5) プローブ媒体の調製

実施例1(1)の配列番号:1の一本鎖DNAブローブを18 nmolに分注、ドライアップしたものを用意し、これにブローブ溶媒である純水20μ1を消下、ブローブを溶 30 所容せた。溶解残りが無い様に十分に機拌を行ない、速心沈降により溶液を容器度部に集めた。ブローブを溶解させたブローブ溶液にブローブを有機溶媒に可溶化させる物質、塩化セチルビリジニウムの約65 mmol/l水溶液を5 μ l消下、混合した。これによりDNAブローブ溶液中より析出し、プローブ媒体が自溺した。DNAブローブを速心沈降することにより溶液中より分離、した後、上記ブローブ不溶溶媒の中より、シランカップリング剤のみを5 μ l消下した。軽く攪拌、混合した後に、60分間静置した。

[0088]

ついで、有機溶媒であるジブロピレングリコール、イソブロピルアルコールをそれぞれ 500 μ 1、1000 μ 1 滴下し、5分間機拌混合した。

[0089]

さらに水溶性高分子材料であるポリビニルアルコール (PVA) を濃度0.5質量%となるように純水中に溶解させた。完全に溶解させるためにホットバス中で80℃に加温しながら60分間攪拌した。不溶解物が無いことを確認した後、スポッティングにおいてノズルつまりが発生しないようにフィルター濾過を行ない、PVA水溶液を調製した。

[0090]

上記のとおり調製したプローブ溶液中に、上記のとおり調製した PVA 水溶液を 50μ 1 滴下した。最後に、プローブ媒体全量で 2m 1 となるように純水を滴下し、 5 分間混合した。混合した後、 30 分間放置し、プローブ媒体を調製した。

[0091]

(6) 基板洗浄

50

1inch×3inchのシリカコートソーダライムガラス基板(厚み:約1.1mm)を純水ですすぎ、表面に付着した異物を除去した。これをUV/O,洗浄と養置を用いて5分門処理し、表面に付着した有機物を除去した。UV/O,洗浄した基板をカセットに入れ、無機アルカリ系洗剤(商品名:セミクリーンKG:横浜油脂工業(株)社)の5vo1%水溶液に浸漬しながら、超音波を5分間照射した。引き続き純水流水中でカセットごと基板を十分にすすぎ、ガラス基板およびカセットに付着した洗剤を水洗、除去した。十分にすすいだ後、純水中にカセットごとガラス基板を浸し、超音波洗浄を5分間行なった。超音波洗浄後、純水流水中で十分にすすぎ、ガラス基板およびカセットに付着したパーティクルを水洗、除去した。水洗後のガラス基板をカセットごとスピンドライ乾燥させた。基板の洗浄を確認するために、基板上における純水接触角を測定した。その結果、基 10板のすべての部位においてスプレッド状態であった。

[0092]

(7) プローブ媒体のスポッティング

上記 (5) で調製したプローブ媒体をインクジェット装置を用いて基材にスポッティングを行なった。インクジェットヘッドにはピエゾヘッドを用いた。ピエゾジェットヘッドにプローブ媒体を充填し、上記 (6) で用意したガラス基板上に、プローブ媒体を充填し、上記 (6) で用意したガラス基板上に、プローブ媒体を名ポッティングした。ここでピエゾジェットヘッドの液体吐出面とガラス基板の液体付き面との距離は約0.5 mmであった。スポッティング終了後、ガラス基板をルーベを用いて観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加湿したホットプレート上に5~20 内間静置した。ホットプレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてプローブ固定基材(プローブアレイ)を作製した。

[0093]

(8) ハイブリダイゼーション処理

上記 (1) の配列番号 1 の一本鎖 D N A ブローブと相補的な塩基配列を有する一本鎖 D N A ブローブを D N A 自動合成機で合成し、5・末端にローダミンを結合させて標識化した一本鎖 D N A ブローブを P ひ得た。この標識化一本鎖 D N A を 1 M N a C I / 5 0 m M リン 酸緩衝液(p H 7. 0)に最終濃度 5 0 n M となるように溶解し、この溶液中に上記(7)で得たブローブ固定基材を浸漬し、室温(4 5 ℃)で 2 時間ハイブリダイゼーション 処理を行なった。その後、ブローブアレイを 1 M N a C I / 5 0 m M リン 酸緩衝液(p 1 7. 0)溶液で洗浄してブローブ核酸とハイブリダイズしなかった一本鎖 D N A ブローブを洗い流した。ついで、純水で余分な塩分を除去した後、窒素ブローによりブローブアレイを乾燥させた。次に数ブローブアレイのスポットの蛍光を、蛍光スキャナ(商品名:G e n e P i x 4 0 0 0 B;A x o n I n s t r u m e n t s,I n c.製)を用いて 蛍光速度を評価した。評価するにあたり、レーザーパワーを 1 0 0 %に設定した、P M T を 4 0 0 V に設定した。

[0094]

(9) 結果

上記(8)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプローブと完全マッチである配別番号:1のDNAプローブのスポットでは、532nmでの蛍光 40度が高い部位での輝度は22180であった。また、DNAプローブのスポットを蛍光の蛍光強度を観察したところ45前後であった。そDNAプローブのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほぼ円形であり、同じブローブ媒体をスポッティングしたスポット同においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、隣接するスポットとの間隔はほぼ均等であり、約300 μ mの間隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

[0095]

[実施例4]

(1) プローブの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAプローブを用意した後、以下の実験に用いた。

[0096]

(2) プローブ溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが可溶な媒体として水を用いた。

[0097]

(3) プローブ可溶化物質

実施例3と全く同様にしてプローブを有機溶媒に可溶化させる物質を純水に溶解させた 溶液を調製し、以下の実験に用いた。

[0098]

(4) プローブ不溶溶媒

実施例3と全く同様にしてプローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネート基を有する 10 シラン化合物 (γーイソシアネートプロピルトリメトキシシラン)を含むシランカップリング剤、イソプロピルアルコール、ジプロピレングリコールを以下の実験に用いた。

[0099]

(5) プローブ媒体の調製

配列番号: 1の一本鎖D N A プローブを 1 8 n m o 1 に分注、ドライアップしたものを 用意し、これに 2 0 μ 1 の総水を滴下 る解させた。プローブを溶解させたプローブ水溶液にブローブを水陰溶峡に可溶化させる物質塩化セチルビリジニウムの約6 5 m m o 1 ℓ 1 水溶液を 1 0 μ 1 滴下、混合した。これによりD N A ブローブが水溶液中より析出し、ブローブ媒体が白濁した。D N A ブローブを速心沈降した後に、上記ブローブ不溶溶媒の 中より、シランカップリング剤のみを 5 μ 1 滴下した。十分に提排、混合した後に、6 0 20 分間節層 1 た。

[0100]

ついで、有機溶媒であるジブロピレングリコール、イソブロピルアルコールをそれぞれ500µ1、1000µ1滴下し、5分間攪拌混合した。

[0101]

さらに実施例1と全く同様にしてPVA溶液を調製した。上記のとおり調製したプロープ溶液中に、上記のとおり調製したPVA水溶液を 50μ 1滴下した。最後に、プロープ媒体全量で2m1となるように純水を滴下し、5分問混合した。混合した後、30分問放置し、プロープ媒体を調製した。

[0102]

(6) 基板洗净

実施例1と全く同様にして基板洗浄を行ない、ガラス基板を用意した。

【0103】 (7) プローブ媒体のスポッティング

上記(5)で調製したプローブ媒体を用いて実施例1と全く同様にしてスポッティングを行ない、プローブ固定基材を作製した。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加温したホットブレート上に5分間静置した。ホットブレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてブローブ固定基材(プローブアレイ)を作製した。

[0104]

(8) ハイブリダイゼーション処理

実施例1と全く同様にしてハイブリダイゼーション処理を行なった。その後、ブローブアイを1M NaC1/50mMリン酸緩衝液 (pH7.0) 溶液で洗浄してブローブ 核酸とハイブリダイズしなかった一本鎖DNAブローブを洗い流した。ついで、熱水で余分な塩分を除去した後、窒素ブローによりブローブアレイを乾燥させた。次に該ブローブアレイのスポットの蛍光を、蛍光スキャナ(商品名:GenePix400B:Axo Instruments,Inc.製)を用いて蛍光強度を評価した。評価するにあたり、レーザーバワーを100%に設定し、PMTを400Vに設定した。

[0105]

(9) 結果

上記(8)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプロープと完全マッチである配列番号:1のDNAプロープのスポットでは、532nmでの蛍光強度が高い部位での輝度は19570であった。また、DNAプロープのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほぼ円形であり、同じプロープ媒体をスポッティングしたスポット間においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、降接するスポットとの間隙はほぼ均等であり、約300 μ mの間隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

[0 1 0 6]

[実施例5]

(1) プローブの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAプローブを用意した後、以下の実験に用いた。

【0107】 (2)プローブ溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが可溶な媒体として水を用意した。

【0108】 (3)プローブ可溶化物質

実施例3と全く同様にしてプローブを有機溶媒に可溶化させる物質を純水に溶解させた 溶液を調製し、以下の実験に用いた。

[0109]

(4) プローブ不溶溶媒

実施例3と全く同様にしてプローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネート基を有する シラン化合物 (γーイソシアネートプロビルトリメトキシシラン)を含むシランカップリ ング剤 (商品名: Y-5187;日本ユニカー (株) 社製)、イソプロビルアルコール、 ジプロビレングリコールを以下の実験に用いた。

[0110]

(5) プローブ媒体の調製

配列番号: 1の一本鎖DNAプローブを18 nmo 1に分注、ドライアップしたものを用意し、これに20 μ 1 の紀水を滴下、溶解させた。プローブを溶解させたプローブ水溶 30 液にプローブを有機溶媒に可溶化させる物質、塩化セチルピリジニウムの約65 nmmo 1/1 水溶液を20 μ 1 滴下、混合した。プロープを有機溶媒に可溶化させる物質を混合に伴ない、プローブ媒体は白濁したものの20 μ 1 全量滴下、混合により次第に白濁が無くなり、僅かに白濁が認められた。DNA プローブを遠心沈降し、上清を取り除いた後に、上記プローブ不溶溶媒の中より、シランカップリング剤のみを5 μ 1 滴下した。十分に提择、混合した後に、60 分間静電した。

[0111]

ついで、有機溶媒であるジプロピレングリコール、イソプロピルアルコールをそれぞれ $500\mu1$ 、 $1000\mu1$ 滴下し、5 分間混合した。

[0 1 1 2]

さらに実施例1と全く同様にしてPVA溶液を調製した。上記のとおり調製したブロー ブ溶液中に、上記のとおり調製したPVA水溶液を 50μ 1滴下した。最後に、ブローブ 媒体全量で2m1となるように純水を滴下し、5分問混合した。混合した後、30分問放 置し、ブローブ媒体を調製した。

[0113]

(6) 基板洗浄 実施例1と全く同様にして基板洗浄を行ない、ガラス基板を用意した。

[0 1 1 4]

(7) プローブ媒体のスポッティング

上記(5)で調製したプローブ媒体を実施例1と全く同様にしてスポッティングを行な 50

い、プローブ固定基材を作製した。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加温したホットブレート上に5分間静置した。ホットブレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてプローブ間定基材(プローブアレイ)を作製した。

[0115]

(8) ハイブリダイゼーション処理

[0116]

(9) 結果

上記(8)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプローブ と完全マッチである配別番号1のDNAプローブのスポットでは、532n mでの蛍光強度が高い部位での輝度は7322であった。また、DNAプロープのスポット部以外の蛍光強度を観察したところ45 前後であった。各DNAプロープのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほぼ円形であるが、各実施例に比べてスポット輪郭部がほやけて認識しにくく、スポットサイズは約1/2程度の大きさになった。同じプロープ媒体をスポッティングしたスポット間においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、隣接するスポットとの間隔はほぼ均等であり、約300µmの間隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

[0117]

「実施例6]

(1) プローブの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAプローブを用意した後、以下の実験に用いた。

[0118]

(2) プロープ溶媒

実施例1と全く同様にしてプローブが可溶な媒体として水を用意した。

【0119】 (3) プローブ可溶化物質

実施例3と全く同様にしてプローブを有機溶媒に可溶化させる物質を純水に溶解させた 溶液を調製し、以下の実験に用いた。

[0120]

(4) プロープ不溶溶媒

実施例3と全く同様にしてプローブが不溶な有機溶媒としてイソシアネート基を有する シラン化合物 (γーイソシアネートプロピルトリメトキシシラン)を含むシランカップリ 40 ング剤 (商品名: Yー5187;日本ユニカー(株)社製)、イソプロピルアルコール、 ジプロピレングリコールを以下の実験に用いた。

[0 1 2 1]

(5) プロープ媒体の調製

配別番号:1の一本鎖D N A ブローブを1 8 n m o 1に分注、ドライアップしたものを用意し、これに2 0 μ 1 の純水を滴下、溶解させた。ブローブを溶解させたブローブ水溶液にブローブを有機溶媒に可溶化させる物質、塩化セチルピリジニウムの約6 5 m m o 1 1 水溶液を2. 5 μ 1 滴下、混合した。ブローブを有機溶媒に可溶化させる物質を混合に伴ない、ブローブ媒体は少し白濁した。D N A ブローブを遊心沈降し、上清を取り除いた後に、上記ブローブ不溶溶媒の中より、シランカップリング剤のみを5 μ 1 滴下した。

十分に攪拌、混合した後に、60分間静置した。

[0122]

ついで、有機溶媒であるジプロピレングリコール、イソプロピルアルコールをそれぞれ 500 µ 1、1000 µ 1滴下し、5分間混合した。

[0123]

[0124]

(6) 基板洗浄

実施例1と全く同様にして基板洗浄を行ない、ガラス基板を用意した。

[0 1 2 5]

(7) プローブ媒体のスポッティング

上記 (5) で調製したプローブ媒体を実施例1と全く同様にしてスポッティングを行ない、プローブ固定基材を作製した。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80℃に加温したホットブレート上に5分間静置した。ホットブレートでの処理をした基板を80℃に力とかりに保管した。このようにしてプローブ固定基材(プローブアレイ)を作製した。

[0126]

(8) ハイブリダイゼーション処理

実施例 1 と全く同様にしてハイブリダイゼーション処理を行なった。その後、プローブアレイを 1 M Na C 1/5 0 mMリン酸緩衝液 (pH7.0) 溶液で洗浄してプローブ 核酸とハイブリダイズしなかった一本鎖D NA プローブを洗い流した。ついで、減水で余分な塩分を除去した後、窒素プローによりプローブアレイを乾燥させた。次に設プローブアレイのスポットの蛍光を、蛍光スキャナ(商品名:GenePix400B:Axon Instruments, Inc. 製)を用いて蛍光強度を評価した。評価するにあたり、レーザーパワーを <math>100 %に設定し、PMT を 400 V に設定した。

[0 1 2 7]

(9) 結果

[0128]

[比較例1]

(1) プロープの合成

実施例1と全く同様にして一本鎖DNAブローブを用意した後、以下の実験に用いた。 【0129】

(2) ブローブ可溶化物質

上記実施例1および2で用いた、プローブを有機溶媒に可溶化させる物質は、以下の実験に用いなかった。

[0130]

(3) ブローブ固定物質

20

30

実施例1と全く同様にしてプローブ固定物質であるイソシアネートシランカップリング 割を用意した後、以下の実験に用いた。

[0131]

(4) プローブ媒体の調製

配列番号:1の一本鎖DNAプローブを18nmolに分注、ドライアップしたものを用意し、これに 20μ 1の純水を滴下、溶解させた。プローブを溶解させたプローブ水溶液に、上記プローブ固定物質を 30μ 1滴下した。十分に攪拌、混合した後に、60分間静置した。

[0132]

ついで、有機溶媒であるジプロピレングリコール、イソプロピルアルコールをそれぞれ 10 5 0 0 µ 1 、 1 0 0 0 µ 1 滴下し、5 分間混合した。

[0133]

[0134]

(5) 基板洗浄

実施例1と全く同様にして基板洗浄を行ない、ガラス基板を用意した。

【0135】 (6) プローブ媒体のスポッティング

上記 (4) で調製したブローブ媒体を実施例 1 と全く同様にしてスポッティングを行ない、ブローブ固定基材を作製した。スポッティング終了後、ガラス基板を顕微鏡により観察したところ、ガラス基板表面にマトリックス状のスポット配列が形成されていることが確認された。スポッティング終了後のガラス基板を80 でに加湿したホットブレート上に 5 分間静置した。ホットブレートでの処理をした基板はデシケーター内に保管した。このようにしてブローブ固定基材(ブローブアレイ)を作製した。

[0136]

(7) ハイブリダイゼーション処理

[0137]

(8) 結果

上記(7)での蛍光スキャナ評価結果を解析したところ、標識化一本鎖DNAプローブと完全マッチである配列番号1のDNAプローブのスポットでは、532nmでの蛍光強 40度が高い部位での輝度は5744であった。スポットの532nmでの蛍光強度積算値は419192であった。また、DNAプローブのスポット部以外の蛍光強度を観察したと 540前後であった。各DNAプローブのスポットを蛍光で観察した状態では、各々のスポット形状がほぼ円形であるが、各実施例に比べてスポットサイズが1/4程度に小さくなった。同じプローブ鉄体をスポッティングしたスポット時においては蛍光強度の差異は殆ど認められなかった。また、隣接するスポットとの間隔はほぼ均等であり、約300 mm 側隔で格子状にスポットが配置されていることが観察された。

【配列表】

2004258026000001.app

フロントベージの続き (51)Int.Cl.⁷

FΙ

テーマコード (参考)

G 0 1 N 37/00 1 0 2